DIALOG(R)File 347:JAPIO

(c) 2000 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

00225483

EVALUTION OF MATERIAL STRUCTURE

PUB. NO.:

53-027483 [JP **53027483** A]

PUBLISHED:

March 14, 1978 (19780314)

INVENTOR(s): SHIMADA JUICHI

KOBAYASHI KEISUKE

KATAYAMA YOSHIFUMI

KOMATSUBARA KIICHI

APPLICANT(s): HITACHI LTD [000510] (A Japanese Company or Corporation), JP

(Japan)

APPL. NO.:

51-101657 [JP 76101657]

FILED:

August 27, 1976 (19760827)

INTL CLASS:

[2] G01N-021/00; G01J-003/44

JAPIO CLASS: 41.3 (MATERIALS -- Semiconductors); 46.2 (INSTRUMENTATION --

Testing)

JAPIO KEYWORD:R002 (LASERS); R003 (ELECTRON BEAM)

JOURNAL: Section: E, Section No. 32, Vol. 02, No. 62, Pg. 1953, May 11, 1978 (19780511)

ABSTRACT

PURPOSE: To evaluate a wide range of changes in crystallinity of materials such as silicon by utilization of Raman scattering spectrum.

DIALOG(R)File 345:Inpadoc/Fam.& Legal Stat

(c) 2000 EPO. All rts. reserv.

2348475

Basic Patent (No, Kind, Date): JP 53027483 A2 780314 < No. of Patents: 001>

EVALUTION OF MATERIAL STRUCTURE (English)

Patent Assignee: HITACHI LTD

Author (Inventor): SHIMADA JIYUICHI; KOBAYASHI KEISUKE; KATAYAMA

RIYOUSHI; KOMATSUBARA KIICHI

IPC: *G01N-021/00; G01J-003/44

JAPIO Reference No: *020062E001953;

Language of Document: Japanese

Patent Family:

Patent No Kind Date Applic No Kind Date

JP 53027483 A2 780314 JP 76101657 A 760827 (BASIC)

Priority Data (No,Kind,Date):

JP 76101657 A 760827

(9日本国特許庁

公開特許公報

①特許出願公開

昭53-27483

⑤Int. Cl².G 01 N 21/00G'01 J 3/44

識別配号

庁内整理番号 7458—23 6807—49 **國公開** 昭和53年(1978)3月14日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

例材料構造の評価法

②特

顧 昭51-101657

22出

顧 昭51(1976)8月27日

20発明者

嶋田寿一

国分寺市東恋ケ窪1丁目280番 地 株式会社日立製作所中央研 究所内

同

小林啓介

国分寺市東恋ヶ窪1丁目280番 地 株式会社日立製作所中央研 究所内 @発 明 者 片山良史

国分寺市東恋ヶ窪1丁目280番 地 株式会社日立製作所中央研

究所内

同 小松原毅一

国分寺市東恋ヶ窪1丁目280番地 株式会社日立製作所中央研

究所内

⑦出 顧 人 株式会社日立製作所

東京都千代田区丸の内一丁目5

番1号

四代 理 人 弁理士 薄田利幸

明 細 資

発明の名称 材料構造の評価法 特許請求の範囲

材料のラマン散乱スペクトル中の1または2以上のスペクトル帯に注目し、その半値巾、またはスペクトルビークのすぞの部分の散乱強度が設材料の結晶性が悪くなるにしたがつて増加することを特徴とする材料機造の評価法。

発明の詳細な説明

本発明はSi その他の材料の結晶性、主として 多結晶の粒径をラマンスペクトルの形状から評価 する方法を提供するものであり、特に該材料の構造が非晶質、多結晶、単結晶と広範囲に変化ない しは存在する場合に特に有効な方法に関するもの である。

例えば 3 i 薄膜をシラン (SiH₄) 四熱分解によって石英板上に被着する場合 6 0 0 で以下で被着、または被着後熱処理した場合は非品質となり、7 0 0 で以上では多結晶となる。この様子は電子

級回折像で観測出来るが試料を真空中に入れる必 要があるので簡便でない。 しかも多結晶の場合徽 結晶の軸がある程度そろうと臨折像にスポットが 現われ、結晶性化ついての定量的な評価が困難で ある。との点ラマン分光法を用いれば真空は不要 てあり、 Si の様に結晶形が立方晶の場合にはラ マン散乱に異方性が無いので結晶方位を考慮する 必要が無く、簡便に使用出来る。加えて不純物や 格子欠陥に起因するラマン散乱が観測出来る場合 には不純物等の同定が出来る可能性もある。この 様に本発明の方法を用いれば非晶質から多結晶、 単結晶にもたる広範囲の材料構造を簡便に評価出 来る。次にラマン散乱は材料中の格子振勤等によ る光の非弾性飲乱であり、その散乱の前後でエネ ルギーと運動量が保存する必要がある。第1図は 結晶中に於ける格子振動の分散関係を略配したも のである。プリアンゾーン端の波数gは~10g car '程度であるのに対し、光の波数'k は可視光近 傍を考えると~10⁵cm⁻¹ 程度であるからラマン 数乱過程によつて散乱される格子提動は図の

特別 昭53-27483(2)

Q ≥ 0 五傍のモードのみであることがわかる。一次のラマン散乱過程を考えると第2図に示すごとく Q ≃ 0 近傍の格子摄動の放出、吸収に対応して入射光エネルギーの低エネルギー側かよび高エネルギー側に散乱光が現われる。これらを通常各々ストークス線、アンテストークス線と呼ばれている。これらの散乱光の波数と入射光の波数の差はよりとなる。ラマンスペクトルは通常 4 k に対してその散乱強度を示す。

今多結晶中でのラマン散乱を考える。 粒径が小さくなつてくると(粒径をDとする)2 m/D程度の被数の不確定が出てくる。 各級結晶中の分散関係は第1図と変らないと考えて良いからラマンスペクトルには上述の被数のぼけによつて変化すると考えて良い。 普通固体中の格子振動の分数関係は第1図に示した様に光学分析では波数が大きくなるとエネルギーは下がる。 そのため前述の波数 q の不確定さの増加はラマンピークより 4 k の小さい個の散乱強度の増加として観測されることになる。

ルの変化の割合は少ないのが普通である。そのた め評価に利用するには有利でないことが多い。

本発明の特徴および効果は下記の実施例から明 らかとなるであろう。

癸施例 1

第3回はSiについて非晶質から多結晶、単結 晶までの種々の試料についての一次のラマンスペ クトルの子その部分を示す。図を見れば明らかな どとく非晶質を除く試料ではピークより A k の大 きい側は単結晶の場合化一致しており、第1図の 分数関係でよーひでエネルギーが最高となること に対応している。第3図に示すととく単結晶の場 合熱処理温度が低下するにしたがつて⊿kの小さ い側の散乱強度が強くなつている。これは上述の 波数の不確定の増加によつて、より大きな波数領 娘まで散乱が可能とたることを意味し、このこと は分散関係から明らかなどとくAkの小さい餌の 散乱強度が強くたるととに対応している。との様 に前もつて分散関係を調べておけば、微結晶粒経 を翻定出来るととになる。上記説明は一次のタマ ン散乱について述べたが二次以上のラマン散乱ス ベクトルについても同様に利用出来る。しかし、 2次のラマン散乱では波数、エネルギー共その保 存御が敵乱に関与する格子振動の合計について成 立すれば良いので、波数の不確定によるスペクト

記録する。

本評価法の有効性を明らかにするための試料として約1 mmの8i 薄膜を石英板上にシラン(SiH.) の熱分解法によつて被着したものを用いた。この場合被着時の基板温度によつてSi 薄膜の構造が変化する。第3 図はそれらの試料のラマンスペクトルの主要部分である。結晶状態のまりである。結晶であるから一次のラマン活性を格型をよび凝型光学モードであり、両者は対している。そのため観測される一次のラマンスペクトルはたい一つのピークを与えることに充める。第1 図の分数関係で図うと q = 0 の光学モードの格子振動を放出する過程に対応する。

第3図から明らかなどとく600℃以上の基板 温度で被滑した場合、一次のラマンスペクトルビークの高4k側は基板温度に依らず、単結晶の場合と一致している。一方4kの小さい側はその数 乱強度が基板温度の上昇と共に破少し、単結晶の 場合に近ずく。これらの事実は第1図の分散関係 から次の機に理解出来る。 Si 被着時の基板温度 が下がると多結晶粒径が小さくなる。そのため波 数に対するラマン散乱の選択側がゆるくたり、大 きな波数の振動も散乱可能となる。しかし分散関 係から明らかなととく q = 0 の振動数が最も高い から波数に関する選択則がゆるくなつても1kの 大きい側の散乱強度はほとんど変化しない。しか しakの小さい側の散乱強度は基板温度の低下と 共に増加するととになる。基板温度がさらに低く なり650℃以下になるとピークの位置そのもの が変化し低波数側にすれる。とれは分数関係その・ ものが変化したと考えるべきである。電子離回折 の実験によれば (N. Nagas himas N. Kubota :JJAP14 1105(1975)) 600で以下では 非晶質であることがわか つており、図中のスペク トルは非晶質 Si の分数関係に対応していると考 えてよい。との様にして本実施例ではラマン散乱 強度を 2 種の異なつた彼長(例えば 5 2 5 cm⁻¹と 500cm-1)で測定し、その比を求めるととによ

以上のスペクトル帯に注目しその半値巾、または スペクトルビークのするの部分の散乱強度が該材料の結晶性が悪くなるにしたがつて増加すること を利用して該材料の結晶性を簡便に測定する材料 構造の評価法。

- (2) (1)の評価法において、特に散乱強度が大きい一次のラマンスペクトル帯の低波数シフト側の散乱強度が格子欠陥その他の不規則性によつて増加することを利用した該材料の結晶性の評価法。
- (3) (2)の評価法において被評価材料のラマンスペクトルが非晶質と結晶質で大きく異なること、特に一次のラマンスペクトルが非晶質になると低效数シフト側にずれることを利用した非晶質と結晶質の判別法。

図面の簡単な説明

第1 図結晶材料中での格子振動の分散関係を説明する図、第2 図は一次のラマン数乱過程を説明する図、第3 図はシラン (SiH、)の熱分解によつて8i 薄膜を製作する際の基板温度の変化に対するラマンスペクトルの変化を示す図、第4 図はラ

り、結晶性の良否を評価することが出来る。

第4図は透過形電子顕微鏡像から測定した多結晶 Si 溶膜の平均粒径と同一試料のラマンスペクトルの測定から求めた dkが 5 2 5 cm⁻¹かよび 5 0 0 cm⁻¹に於けるラマン散乱強度比の関係を示したものである。またスペクトルピークの位置も 粒径に対してブロットしてある。一度この様な関係を求めておけばラマン散乱強度比を測定するだけで平均粒径を求めることが出来る。

また非晶質と多結晶の明確な定義は無いが、通常電子線回折像ではやけたリングバターンが出る 状態を非晶質と呼ぶと、第4図では平均粒径30 人の試料は非晶質であることがわかつている。この事実に対応してラマンピークが4kの小さい側にづれるから、このピークシフトを測定することにより非晶質と多結晶の判定も出来ると言う特長をも併せ持つ方法である。

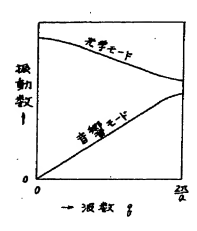
以下、本発明の測定法の要点をまとめると次の機になる。

(1) 材料のラマン散型スペクトル中の1または2

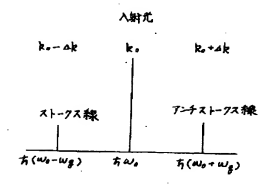
マン散乱スペクトルから Si 膜中の平均結晶粒径 が求めることを説明する凶である。

代理人 弁理士 薄田利

第1回



2



光子エネルギー(カル)

